

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare autosomal dominant form of familial hyperinsulinism characterized clinically by postprandial hypoglycemia, fasting hyperinsulinemia, and an elevated serum insulin-to-C peptide ratio, and a variable age of onset.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to INSR deficiency

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru INSR

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru receptora insulinowego

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to insulin receptor deficiency

#### Kod ORPHA

263458

#### Kod OMIM

609968

#### Kod ICD10

E16.1

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet